

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

61-163904

(43) Date of publication of application: 24.07.1986

CO8F 8/48

(21)Application number : 60-004461

(71)Applicant: KURARAY CO LTD

2)Date of filing :

(72)Inventor: TAKAMATSU HIDEO

YOSHIZAWA TAMAE **OTSUKA KIYOTO**

OSADA SHIRO

(54) PRODUCTION OF CYCLIZED CONJUGATED DIENE POLYMER

14.01.1985

(57)Abstract:

PURPOSE: To obtain the titled cyclized polymer of a shart MW distribution, by adding a phenolic compound to a conjugated diene polymer solution obtained by solution polymerization by use of an organolithim compound and reacting the mixture in the presence of a specified Brensted acid.

CONSTITUTION: A conjugated diene (e.g., isoprene) is solutionpolymerized at 0W150° C for 0.1W100hr in an organic solvent in the presence of an organolithium compound (e.g., methyllithium) to obtain a solution of a conjugated diene poly mer of a weightaverage MW of 10,000W1,000,000. A phenolic compound (e.g., 2,6di-tert-butyl-4-mthylphenol) is added to the above solution, and the resulting solution is subjected to a cyclization reaction at 0W200° C in the presence of a Lewis acid selected from thin halides and titanium halides and a Brensted acid selected from sulfonic acid of formula I (wherein R is alkyl or aryl) and haloacetic acids of formula II (wherein X is a halogen and n is 0W2).

R-SOIR

I.

Hn X3-n C COOR

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

Date of sending the examiner's decision of rejection

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

®日本国特許庁(JP)

⑩特許出願公開

母 公 開 特 許 公 報 (A)

昭61-163904

@Int_Cl_1

識別記号

庁内整理番号

匈公開 昭和61年(1986)7月24日

C 08 F · 8/48

7167-4 J

審査請求 未請求 発明の数 1 (全10頁)

69発明の名称

共役ジェン系重合体環化物の製法

②特 願 昭60-4461

@出 願 昭60(1985)1月14日

79発明者 高松

秀 雄

茨城県鹿島郡神栖町東和田36番地 クラレイソプレンケミ

@発 明 者

珠恵

倉敷市酒津1621番地 株式会社クラレ内

砂発 明 者

清 人

倉敷市酒津1621番地 株式会社クラレ内

伽発明者 長田

司郎

倉敷市酒津1621番地 株式会社クラレ内

⑪光 頭 名 「株式会社クラレ

沢

塚

倉敷市酒津1621番地

カル株式会社内

创代 理 人 弁理士 本 多

吉

大

明細音

(1) 共役ジェン系重合体を有機熔媒中でハログン

1. 発明の名称

共役ジェン系重合体頭化物の製法

2. 特許請求の範囲

環化物の製法。

(2) フェノール来化合物がα位にアルキル基を有

するフェノール系化合物である特許請求の範囲 第1項記載の製法。

- (3) フェノール系化合物が、 2.6 ージー・ーブナルー 4 ーメナルフェノール、 6 ー(4 ーヒドロキシー 3.5 ーシー・ーブテルアニリノ)ー 2.4 ーピスオクチルー 1.3.5 ートリアジンまたは 2.2 ーメチレンーピス(4 ーメチルー 6 ー・ーブテルフェノール)である特許請求の範囲第1項記載の製法。
- (4) フェノール系化合物を該化合物中のフェノール性水酸基が有機リチウム化合物のリチウムに対し 0.8 ~ 2 0 当量となる割合で使用する特許請求の範囲第 1 項、第 2 項または第 3 項記載の 65 法。
- (5) ルイス酸が、四塩化スズであり、かつブレンステッド酸がメタンスルホン酸、エタンスルホン酸、アロパンスルホン酸、アタンスルホン酸、ベンゼンスルホン酸またはトルエンスルホン酸である特許請求の範囲第1項、第2項、第3項または第4項記載の製法。

of the project for the effective of

特開昭61-163904(2)

3. 発明の詳細を説明

(産業上の利用分野)

本発明は、高品質の共役ジェン系重合体の環化物を製造する方法に関する。特には半導体製造用のフォトレジストに通した品質を有する共役ジェン系重合体の環化物を容易に製造する方法に関する。

〔従来の技術〕

いりる存在特度を示す分子量を有する合成共役
ジェン系重合体の製造方法としては、アニオン
重合触媒を用いる容液重合法が適している。環
化反応は有機溶媒の存在下に行なわれる。前記
重合に用いられる溶媒と環化反応に用いられる
溶媒が同種の場合、共役ジェンの容液重合後の
生成重合体溶液を直接環化反応に付すことがで
きる。

ている。一般に、現化物の分子並分布が狭いと解像度にすぐれたフォトレジストが得られ、また、現化物の現化率は 4 0 ~ 7 5 %の範囲内にあるのが好ましく、現化物の分子量と共にフォトレジストの感度および残験性に大きな影響を与える。

狭い分子量分布および環化反応を容易に行え

止のためにメタノールまたはエタノールを用いること以外は上記と同様の方法も知られている (特開昭 59-96112 号公報 B 照)。

これらの方法は、共役 ジェンを溶液 重合する 工程、生成重合体溶液から重合体を単離する工程、重合体を操化溶解で溶解する工程 かよび環 化反応を行なり工程からなる方法に比較して工程の簡略化および省力化の点でメリットがある。

特開昭61-163904(3)

. 1

おいて環化触媒として用いられるホウ素を含む 化合物を生成環化物から完全に除去することが 困難である。

本発明者等は、環化反応の検討から上記問題 点を解決する方法として、環化反応に用いる触 僕としてハロゲン化スズおよびハロゲン化チタ ンからなる群より選ばれるルイス酸、並びに一 般式 R-80iH (式中、Rはアルキル基またはア リール英を示す)で表わされるスルホン酸およ び一般式 Ha Xi-a C COOH (式中、Xはハロゲン原 子を示し、コは0~2の整数を示す)で表わさ れるハロゲン化酢酸からなる群より避ばれるブスな レンステッド酸からなる鳳鳳舞系触媒(以下、 特定のルイス酸-プレンステツド酸2成分系触 媒 t たは単に 2 成分系触媒と記すこともある) を用いる方法を見出し、既に特許出願を行なつ ている(特顧昭 59-42434 号かよび同 59-146554号)。 左台、前記2成分系触媒は剪記 出願の明細書で示されているように高い選択性 および高い活性を有する。

の値(Me/Me)を大きく変化させることなく、 容易に高品質の共役シェン系重合体操化物を製 造する方法を提供することにある。

本発明の他の目的は、ゲル化または着色をも 大らす。 大らななないない。 ない分子量分布を有する高環化率の 性よく、狭い分子量分布を製造する方法を提 役 ジェン系電合体環化物を製造する方法を提供 することにある。なお、上配にないて、ゲル化 を もたらす副反応を伴うことがないとは、反応 路で孔径 1 4 m のメンプランフィルターで したときフィルター上にゲルが実質上残らない ことを意味する。

さらに、本発明の他の目的は、例えばIC等の半導体製造用のフォトレジストに渡した現化物を製造する方法を提供することにある。 をか、該フォトレジストに適した環化物としては、分子量分布が狭く、環化率が40~75%であつてゲルまたは触媒浸法を実質的に含まず、またホウ素を含む化合物またはリンを含む化合物を全く含まないものが要求されている。

[発明が解決しようとする問題点]

しかるに、有機リチウム化合物を用いて溶液 重合して得られる共役ジェン系重合体溶液に症 ちに前記2成分系触媒を添加して環化反応を行 なりと、該2成分系触媒の有する選択性および 活性が最われ、該2成分系触媒を用いるメリッ トがなくなる。

〔問題点を解決するための手段〕

本発明によれば、前述した目的は、共役ジェ ン系重合体の有機溶媒中でハロゲン化スズおよ びハロケン化チョンからなる群より選ばれるル イス酸、たらびに一般式 R-SOaH (式中、 R は アルキル基もたはアリール基を示す)で表わさ れるスルホン酸やよび一般式 HnXx-aCCOOH (式 中、ヌはハロゲン原子を示し、mは0~2の整 数を示す)で表わされるハロゲン化酢酸からな る群より選ばれるプレンステッド酸の存在下に 反応させて共役ジェン系重合体の現化物を製造 **するにあたり、前記共役ジェン系重合体の有機** 溶剤溶液として、有機リチウム化合物を用いて 群液重合して得られた共役ジェン系重合体格液 にフェノール系化合物を添加してなる俗液を用 いることを特徴とする共役ジエン系重合体現化 物の製法によつて達成される。

本発明において環化反応の原料となる共役 ジェン系重合体は重合触媒として有機 リチウム化合物を用い、共役 ジェンを有機 容録中で 配合す

るととによつて得られる。

ことで使用される共役ジェンの例としてはイ ソプレン、ブタジェン、フェニルブタジェンお よびそれらの混合物が挙げられる。なかでもイ ソプレンが好ましい。なお、少量(たとえば、 単量体に対して 10 重量%)であれば前記共役 ジェンの一部をスチレン、αーメチルスチレン、 エチレン、プロピレン、イソプチレンまたはア クリロニトリル等の共役ジェンと共重合可能な 不飽和単量体で置換してもよい。

また、とこで使用される有機リチウム化合物としては、一般式 RLiで表わされるモノリチウム化合物が好ましい。前記一般式中、ドは炭ケ化水素残基を示し、好ましい炭化水素残基はアルギル基である。炭化水素 及基の皮素数は 1~ L 2 であるのが好ましい。 具体的なものとしては、メチルリチウム、エチルリチウム、ブチルリチウム、ベンチルリチウム、フェルリチウム、フェルリチウム、フェルリチウム、フェルリチウム、フェルリチウム、フェ

の使用が好ましい。なお、前配有機溶媒は重合 終了後、系を環化反応に適した濃度にするため 系を希釈する場合にも用いられる。

重合は、通常、有機容謀に共役ジェンを溶解し、これに有機リチッム化合物を認加することによつて、または有機容謀に有機リチッム化合物を添加しておき、これに共役ジェンを添加することによつて行なわれる。

重合系における共役シェンの存液液度は、特に限定されないが、10~90重量%、好しくは20~80重量%の範囲内が超ましい。この範囲内にあると、重合の制御が容易であり、効率的に重合が行なわれる。

この重合において、生成共役ジェン系重合体の平均分子量は、有機リチウム化合物中のリチウムに対する共役ジェンのモル比に共役ジェンの分子及を乗じた値となる。そのため、有機リチウムの使用量は若干の補正が必要であるが、所認とする平均分子量により一義的に決められる なお、本発明において共役ジェン系重合体

ニルリチウム、トリルリチウム、ナフチルリチウム等のアリールリチウムが挙げられる。 このような有機リチウム化合物を用いることにより、一般に、数平均分子量に対する重量平均分子量の比(Mw/Mn)が 2·0 以下、好適な場合には1.5 以下の狭い分子量分布を有し、しかも環化反応を容易に行ないうる溶液粘度を示す分子量を有する共役ジェン系重合体が値めて容易に得られる。

の重量平均分子量は 1 0,0 0 0 ~ 1,000,000 の範囲内にあるのが好ましい。 なお、半導体製造用フォトレジストに選した環化物のための原料共役ジェン系重合体の重量平均分子量は、フォトレジストの関製時の作業性の点から 3 0,0 0 0 ~ 5 0 0,0 0 0 、好ましくは 5 0,0 0 0 ~ 3 0 0,0 0 0 の範囲内にあるのが望ましい。

重合温度は、0~150℃、好ましくは20~100℃の範囲内が望ましい。重合時間は、重合率が100%に達する時間であればよく、一般には0.1~100時間、好選には0.5~20時間である。

この重合により、所望の分子量で、しかも分子量分布の狭い共役 ジェン系 重合体 の溶液が得られるが、生成重合体はいわゆるリビングポリマーであり、活性末端を有する。本発明の方法にかいては該リビングポリマーを環化反応に供するに先立つて該活性末端を失活させることが必要である。

特開昭61-163904(5)

本発明によれば、該生成重合体活性末端の失活は、フェノール系化合物の窓加によつて行なりととにより、現化反応が支障なく進行することが見出された。フェノール系化合物の代りにフルコールを用いた場合には環化反応は円滑に進行しない。

とこで使用されるフェノールとなるとも 1 個有子中にフェノール性水酸基を少なくとも 1 個有子も化合物である。具体例としては、 2.6 ージーとーブチルー4 ードロキシアニソール、 3 ーブーン・ 2.4 ーン・ 2.5 ージー・ 2.5 ージー・ 2.5 ージー・ 2.5 ージー・ 2.5 ーン・ 2.5 ー

りを抑えるととが困難となり、分子量分布の狭い 現化物を得ることができなくなる。一方、前記当量比が大き過ぎる場合には、 類化反応時の反応速度の低下、さらには生成現化物の環化率の低下が著しくなる。

フェノール系化合物は、重合終了後の共役ジェン系重合体溶液に添加する際に重合溶媒と同じ溶剤に溶解して用いてもよい。 フェノール系化合物の添加による重合停止後、 生成溶液は引き続き 2 成分系触媒による環化反応に供される。

 4.6 ートリス(3.5 ージー t ープチルー4 ーヒドロキシベンジル)ベンゼン、さらには分子中にフエノール性水酸基を 4 個以上含有する m ボ で b ロ位にアルキル番、特にブチル基を有する で セノール系化合物、特にブチル基を有する アー4 ーメチルフエノール、6 ー(4 ーヒドロキシー3.5 ージーt ーブチルアニリフンまたは 2.2 ーメチレーにス(4 ーメチルー6 ー t ーブチルフェノール) 等が好ましい。

これらのフェノール系化合物は、単独でも使用できるが、2種以上組合せて使用するとともできる。

フェノール系化合物の使用量は重合に用いられる有機リチウム化合物のリチウムに対するフェノール系化合物のフェノール性水酸器の当量 比が 0.8~20、好ましくは、1~15の節囲内のほとたる量が遅ましい。この当量比が小さ過ぎる場合には既化反応時の分子量分布の拡が

四邦化スズ、四塩化スズ、四臭化スズ、四天化スズ、二邦化スズ、二塩化スズ、二臭化ンス、四 三天化スズ、四邦化チタン、四共化チタン、四 臭化チタン、四共化チタン、三井化チタン、三 鬼化チタン、三臭化チタン、三失化チタン、二 株化チタン、二臭化チタン、二 株化チタン、二臭化チタン は二氏化チタンが挙げられる。とれらのなかまた は四臭化チタン等の四ハロゲン化物、特に四塩 化スズが好ましい。

また、本発明で2成分系触媒のもうひとつの 触媒成分として使用するブレンステッド酸は、 一般式(1) R—SO3H で表わされる有機スルホン砂 または一般式(2) HaXi-a CCOOH で表わされるロ ゲン化酢酸である必要がある。前記以外のブレ ンステッド酸例えば健酸、安息管験またはマレ ナル酸等を前配特定のルイス酸と併用してが大 が、短時間で高環化を必要化物が得られ ない。前記一般式(1) 中、 R はアルキル基または

特開昭61-163904(6)

アリール基を示す。それらの基は1~10の炭 素数を有するのが好ましい。前記アルキル基と してはメチル、エチル、自由量プロピル等の低級 アルキル基が、またアリール基としてはフェニ ル、トリルまたはナフチル基等が好ましい。ま た、前記一般式(2)中、※は弗索、塩素、臭素ま たは妖器のハロゲン原子を示し、ロは0~2の 整数である。代表的な有機スルポン酸の例とし ては、メタンスルホン酸、エタンスルホン酸、 1一プロパンスルホン酸、1一ブタンスルホン 酸、1一ペンタンスルホン酸、1一ヘキサンス ルホン酸、2ープタンスルホン酸、2ーペンタ ンスルホン酸、3一ペンタンスルホン酸、2一 ヘキサンスルホン酸、3一ヘキサンスルホン酸 等の直鎖状アルキル基を有するスルホン酸、 2 ーメチルー1 ープロパンスルホン酸、 1,1 ージ メチルエタンスルホン酸、2一メチルー1ーブ タンスルホン酸、3一メチルー1~アタンスル ホン酸、1,1 ージメチルー1 ープロパンスルホ ン酸、 2, 2 ージメチルー1 ープロパンスルホン

(エタンスルボン酸、アロハンスルボン酸、フタンスルボン酸、 ン酸、ベンゼ・ンスルボン酸、トルエンスルホン 酸、特に前もフルカンスルボン 酸が好ましい。

また、本発明で用いる2成分系触媒における 前記ルイス酸とプレンステッド酸との混合比は、 2成分系触媒のために組合せる触媒成分の種類、

酸、1,2 ージメチルー1 ープロパンスルホン酸、 2 - メチルー 1 - ペンタンスルホン酸、3 - メ チルー1ーペンタンスルホン酸、4一メチルー - ペンタンスルホン酸、1.1 - ジメチル- 1 - プタンスルホン酸、2.2 ―ジメチル―1ープ タンスルホン酸、3.3 ージメチルー1 ープタン スルホン酸、1.2 ージメチルー1 ープタンスル ホン酸、1.3 - ジメチルー1 - ブタンスルホン 耐、23ージメチルー1ープタンスルホン粉、 2 ーエチルー1 ープタンスルホン酸等の分岐状 アルキル基を有するスルホン酸等の脂肪族スル ホン酸、あるいはペンゼンスルホン酸、トルエ ンスルホン酸またはナフタレンスルホン酸等の 芳香族スルホン酸が挙げられる。また、代表的 なハロゲン化酢酸の例としては、モノクロル酢 酸、ジクロル酢酸またはトリクロル酢酸等の塩 素化酢酸、あるいはモノフルオロ酢酸、ジフル オロ酢酸またはトリフルオロ酢酸等の弗素化酢 酸が挙げられる。とれらのブレンステッド酸の なかでも、有機スルホン酸、特化メタンスルホ

共役シエンの種類、環化反応系における共役シ エン系置合体の速度、環化反応温度、環化反応 時間、さらには生成環化物における環化率の目 模値によつてかわり、一肢にはいえないが、プ レンステッド酸が芳香族スルホン酸またはハロ ゲン化酢酸である場合には 150 : 1 ~ 1 : 1 0、 とりわけ50:1~1:2の紙組内に、またブ レンステッド酸が脂肪皮スルホン酸である場合 (付ま(くは 150:1~):20. 計げき(くは) 长柱、200:1~1:200、 1 150:1 ~1:10の簡細内にあるのが築ましい。 プレ ンステッド酸の混合量が少な過ぎると、段化反 広速度が小さく、短時間で高環化率の現化物が 得られないし、また長時間かけて高頭化率の現 化物を製造しても、生成環化物の分子量分布が 筋めて広いものとなる。一方、プレンステッド 酸の混合量が多過ぎると、ケル化や般色をもた らす別反応が起りやすくなり、商品質の環化物 けねられたい。

環化反応において使用する前記ルイス酸とア レンステッド酸との合計使用量は、2 成分系験 媒のために組合せる触媒の種類、その混合比、 反応温度、所望とする生成物の環化率により異 なり、一概には貫えないが、ブレンステッド酸 として芳香族スルホン酸またはハロゲン化酢酸 を用いる場合には有機リチウム化合物を用いて 溶液重合して得られる共役ジェン系重合体の共 役ジェン単量体単位 100 個 あたりの合計 使用モ ル数(以下、単化触媒盘と配す)で 0.0 0 5 ~ 5、 好ましくは 0.0 1 ~ 3 の範囲内、あるいはプレン ステッド酸として脂肪族スルホン酸を用いる場 合には 0.0 0 1 ~ 5 、好ましくは 0.0 0 5 ~ 3 の範 囲内にあるのが堅ましい。触媒最が多過ぎると 現化反応速度は大きくなり、好きしいが、環化 反応が速過ぎることにより環化反応の制御が困 難となり、所望とする環化率の環化物を再現性 よく得るのに不都合であり、また、生成頭化物 中の触媒殘盗が多くなるため、例えばフォトレ ジストのような高純度の品質を必要とする環化 物としては使用できたくなる。一方、触媒量が 少な過ぎると、環化反応速度が遅くなり実用的

たく、現化物を効率よく得るためには30~ 100℃の範囲内の温度で行なりのが好ましい。 また、環化反応時には極力、水分の影響を排除 しておくことが望ましい。

(作用)

でなくなる。

〔実施例〕

なか、本発明の製法で用いる多成分系触媒は、 環化反応溶液中で均一を状態であつても高活性を示すが、前者の が好ましい。 2 成分系触媒の添加方法は、 2 成分系触媒の添加方法は 2 体溶液 重合によつて得られる共役 2 エン系 合体溶液 にルイス酸とブレンステッド酸を各々逐次 か する方法、 あらか じめルイス酸と ブレンステッ ド酸との混合溶液を調製してから添加する方法 のいずれでもよい。

本発明において、現化反応の際の共役ジェンの 系重合体の溶液は、必要をおばせるができる。 合終了後重合溶媒と同種の溶媒で希釈し、40 重量労以下、好ましくは5~20 重量労以下するのが選ましい。 この 濃度が高 囲 がると環化反応系の粘度が高くなるため、反 の制御が困難とたるし、一方低過ぎると、 の解を必要とし生産効率上不経済である。

環化反応は、通常、0~200℃の範囲の温度 で行なわれるが、ゲル化や磨色を引き起すこと

を及ぼす程度には2成分系触媒に作用せず、しかも野化反応の際には概して起り易い共役シェン系重合体の酸化、分子額切断さたは分子間架 構等の副反応を抑制するものと推定される。

以下、実施例で本発明を具体的に説明するが、本発明はこれらの実施例に何ら限定されるものではない。なか、実施例かよび比較例にかいて、質量平均分子量(Mw)かよび分子量分布(Mw/m)はゲルパーミエーションクロマトグラフィーにより、現化率かよびミクロ構造は核磁気共鳴分光法により例定した。

四丁杂鱼

特開昭61-163904(8)

突施例 1

2個のオートクレーブ中で精製脱水したイソアレン 68.1 g(1モル)を精製脱水したキシレン390 g に各々溶解し、これにューブチルリチウム0.003 g(0.6 ミリモル)を加え、60℃で重合を行なつた。気相部のガスクロマトグラフイによる分析を行ない重合率が100%であることを確認した後、この系に2,6 ー ジー 6 ー ブチルー 4 ー メチルフェノール 0.52 g(2.4 ミリモル)を添加した。一方のオートクレーブ中より生成物を取り出して分析した結果、重量平均分子量(Mw)が162,000、分子量分布(Mw/Mm)が1.39 であるポリイソプレンが生成していることが判明した。

残りのオートクレーブ中にキシレン 900 月を加え、ポリインプレンの 5 重塩%の溶液とし、該溶液を 4 0 ℃に保ち、該溶液に四塩化スズ 5.21 月 (20 ミリモル) および p ートルエンスルホン酸 0.172 月 (1 ミリモル) を添加し、攪拌しながら 2.5 時間 環化反応を行なつた。反応中反応溶液は、 優かに着色したが、 反応終了後の水洗により無色

および分子量分布は殆んど変らず、本実施例は再 現性があつた。

一方、上記イソアレンの重合後、生成存在を多量のアセトン中に投入して生成ポリイソアレンを 単層、制製し、次いでキシレンに溶解して 5 重な 労のポリイソアレン溶液とし、上記の現化反応と 同様の条件で現化反応を行なつた。生成現化物の 環化比、環化度、ミクロ構造にかける各層 適の百 分率および分子銀分布は、第1表の各々の値と殆 んど変らないものであつた。

実施例 2

8個のオートクレーブ中で各々精製脱水したイソアレンを精製脱水したキシレンに溶解し、これにローブチルリチウムを前紀イソアレンに対して0.075 モル劣にあたる放加え、60℃で混合を行なった。イソアレンが全域消費されたことを確認した後、6個のオートクレーブ中に2,6ーシーに一ブチルー4ーメチルフェノールをローブチルリチウムに対する当放(第2安中、P/1比と記す)が第2安に示した値となるよう各々添加した。一方、

となつた。なお、水洗により触媒残盗を除去し、 孔径 1 μmのメンプランフィルターにより河過した ところ、ゲルは全く認められなかつた。生成環化 物の環化度、環化比、ミクロ構造、環化率および 分子量分布は第1表のとおりであつた。

						第		1		翇					
類	ŀ	化	比										0.	2	9
類	!	化	皮										3.	5	•
未	反	応	イソ	ァ	V :	ン単	位	の i		合		2	2.	9	96
環	化	部分	すの	=	CH	t			٠			1	2.	2	96
		4		=	СН	_						5	4.	2	96
		,		=	ç-	СНа						ı	٥.	8	%
環		化	率									5	9.	6	%
#	7	数分) 布	()	T=/1	ν(»)							1.	н	8
			3 10		1471	'L # /					 				_

なお、上記インプレンの重合、フェノール系化合物の磁加およびそれに引き続く環化反応を数回 繰返し行なつたが、生成ポリインプレンの分子量 および分子量分布、ならびに生成現化物の溶液の 性状、生成環化物の環化比、環化度、ミクロ構造

残り1個のオートクレーブ中の溶液を多量のアセトン中に投入して生成物を回収し、分析したところ、重量平均分子量(Mw)が131.000、分子量分布(Mw/Mw)が1.41のポリイソアレンが生成していることが判つた。

町配フェノールを添加していない重合体溶をを含有するオートクレーブを含めた上記 7 個のオートクレーブを含めた上記 7 個のポリイソアレン溶液とした後、四塩化スズとpートルエンスルホン酸とを化スズの使用モル数の使用モル数の使用モル数の使用モル数のが 3 √1、かつパリア、触媒混合比と 100 あたりの四塩化スズル 2 で 100 あたりの四塩インスルホン 2 で 100 の単塩体単位 100 あたりの四塩 100 の 100 で 100

ンク付けした。それらの結果を第2 表に示す。 実施例3

実施例2と同様の方法でイソアレンを取合し、2.6 - ジー・ーブチルー 4 ーメチルフェノールをP/1 比が3.0 となる割合で添加した。次いで四塩化スズとpートルエンスルホン酸とを触媒混合比かよび触媒性が第2要に示した値なるように各々添加し、反応時間が第2要に示した時間とすること以外は実施例2と同様の方法で環化反応を行なつた。生成物について環化率、ゲルの有無かよびC/R 値のランクを調べた。それらの結果を第2版に示す。

以下余台

実施例4

オートクレープ中で精製脱水したイソアレンを 精製脱水したキシレンに溶解し、これにαープチ ルリチウムを前記イソプレン尺対し 0.055 モル劣 となる量添加し、60℃で重合を行なつた。イソ プレンが全角消費したところで、6-(4-ヒド ロキシー 3.5 ートープチルアニリノ) ー 2.4 ーピ スオクチルーチオー 1, 3,5 ートリアジン(第3表 中、I-565 と記す)および 2.2 ーメチレンービ ス(4-メチルー6-1-プチルフエノール) (第3段中、N8-6と記す)を、ロープチルリチ ウムのリチウムに対する前配各フエノール系化合 フェノール性水酸 物の製品を発展の発展を基め当量比(第3表中、 第2表と同様P/I比と記す)が各々第3表に示し た値となる量添加した。分析したところ生成重合 体はMwが191,000で(Mw/Mw)が1.48のポリインプ レンであつた。

とのようにして得られたポリイソプレン格液を キンレンにより希釈して5 重量%の溶液とした後 四塩化スズとリートルエンスルホン酸とをその混

女 2 歩

		反	. 方	舜	件	生成现化物		
	Ho	P/I 比 ^D	触媒理 合比 ³	解放器 3	反応時間 (時間)	理化率 (%)	ゲルの 有無	Sを使の ランク
.	1	0	3/1	0.5	3.0	15.8	無	Œ
夹	2	0.1	3/1	0.5	3.0	216	無	п
*	3	Q.5	3/1	0, 5	3.0	22.9	無	Œ
	4	1.0	3/1	0, 5	3,0	58,5	無	ī
7		3,0	3/1	0.5	3.0	58.5	將	1
2	6	10.0	3/1	0.5	2.0	59.5	*	ī
	7	50.0	3/1	0, 5	3.0	6.8	₩ .	ī
٦	1	8.0	1/0	10.0	5.0	1 3. 5	無	Ħ
	2	3.0	150/1	5.0	5.0	39.5	無	п
E	3	3.0	50/1	3.0	4.0	426	橅	1
# I	4	3.0	5/1	1.0	2.0	63.1	. 簇	1
eg į	5	3.0	1/1	1.0	1.5	59.5	触	1
3	6	1.0	1/2	1.0	1.5	55.4	無	1
٦	7	3.0	1/10	3.0	5.0	40.3	有	-
- [8	3.0	0/1	5.0	5.0	0	-	_

1 P/I 比: (フェノール系化合物の使用モル数) / (ローブチルリチウムの使用モル性)

3 触媒混合比:(四雄化スズの使用モル数)/(pートルエンスルホン数の使用モル数)

ま 触媒量:ボリイソプレンの甲量体単位 IOO あたりの四塩化スズおよびP-ト

ルエンスルホン酸の合計使用モル数 4 分子最分布の変化割合のランク:(Mw/Mw/a/(Mw/Mw)nの頃によって

サナスガ帝の仮に即台のランク: (M東/ Mn A/ (Mw/ Mu) Rのようにランク付けをした。 1:2未満のもの

1:2未満のもの II:2~3までのもの II:3以上のもの

合比が 2.3/1 でかつ触媒 単が 2.0 とたる量添加し、60℃で 3 時間 環化反応を行なつた。生成物について環化率、ゲルの有無 かよび 5kg 値のフシクを顕べた。その結果を第 3 表に示す。

第 3 表

		·			
16.	フエノール系 化合物	P/I H	環化率 (%)	ゲルの 有無	Spa 値の ランク
1	_	0	2 L 9	無	П
2	1-565	0.1	26.8	*	ш
3	o	0.5	3 1. 4	•	Ш
4	. ,	. 2.0	6 4. 5	,	1
5	,	10.0	5 9. 8	•	I
6	,	50.0	3.0	,	1
7	ИВ — 6	0.1	1 1. 5	*	III
8	*	1.0	58.8	*	I
. 9	•	30.0	7. 3	*	I

突施例 5

pートルエンスルホン酸の代りに第4表に示したアレンステッド酸を第4表に示した触媒比、触 踩動、各々用い、第4表に示した時間、環化反応 を行なうとと以外は実施例1と同様の方法により 理合、 2.6 - ジー・ーブチルー 4 - メチルフェノールの添加 かよび現化反応を行なつた。 生成溶液の性状、生成ポリイソプレン環化物の現化率、 % 値のランクを調べた。 その結果を第 4 表に示す。

なお、比較のために、 プレンステッド酸として 硫酸を用いた場合、 かよび プレンステッド酸 を単 独で用いた場合についても、 第 4 表に示した 条件 以外は 実施例 1 と同様にして、 ポリイソ プレン環 化物を製造した。 上記と同様にして生成 溶液 の性 状、生成頭化物の 頭化率 かよび分子 貴分布の変化 翻合の程度を調べた。 その結果を第 4 表に示す。

		,	5 4	20 0			
	反	15 9	≱ f	ŧ	反	び 精	果
No	ブレンステツド酸	触媒比	触媒體	反応時間 (時間)	反応溶液 の色		S/R 紅 のランク
ī	就 数	1/1	1.0	5,0	赤极色	-	_
2	メタンスルホン酸	1/1	0.5	0.5	無色	64	1
3	ブタンスルホン酸	1/1	0.3	0.5	無色	55	ı
4	ベンゼンスルホン酸	1/1	1.0	1.5	無色	60	1
5	トリフルオロ酢酸	1/1	LO	1.0	無 包	58	1
_	JAVT Bet VIN	0./1	100	80	建 新 位	79	-

少なくてよく、経族的な利点もさることながら、 反応後の触媒線 去も容易であり、生成異化物中の 触媒残策を競小融に抑えることができ、高純度の 現化物が得られる。そのため、本発明の方法によって得られる現化物は、金風等の不純物の存在を 個度に殴りフォトレジストに適した異化物として は好ましく使用される。

加えて、本発明にかいては、現化反応に用いる 共役ジェン系重合体の有機形成合体溶液を用いて の溶液取合によって得られる重合体溶液を用いる ので、共役ジェンを溶液重合体溶液を用成成合 体溶液を単離する工程、重合体を環化溶媒に溶解 する工程かよび原化反応を行えり工程からなる 法に比較して工程の

のので、対象のではないである。 またよりットがある。そのため、触媒使用が変 なくてすむとと相俟って本発明の製法は工業的 要数に適した方法である。

> 特許出领人 维纳 67900 代 理 人 ###太多 堅

[効果]

本籍明の製法により、現化反応に用いる共役シェン系重合体の有機溶剤溶液として共役シェンを溶液を用いる配合体溶液を用い、環化反、応に用いる触媒の選択性かよび活性を可能合体のでは、しかも環化反応を対ける重なのでは、ななが、ないのの大量ができないでは溶液重合により得られる共役シェンのは溶液重合体の分子量分布(Mw/Mm)。の比は2 宋満である。い場合には1.5 以下である。

また、本発明の製法により、ゲル化または形色をもたらす副反応を伴うことなく、短時間で、 再 現性よく、狭い分子量分布を有する高品質の共役 ジェン系重合体環化物が得られる。

さらに、本発明においては、ホウ素を含む化合物またはリンを含む化合物を全く使用しない。また、使用触媒が高活性であるため、その使用量が

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:
☐ BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
☐ FADED TEXT OR DRAWING
D BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
☐ OTHER:

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.